

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Awtorizzat

- Aeromonas salmonicida, Inactivated
- Aliivibrio salmonicida, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O1, Inactivated
- Vibrio anguillarum, serotype O2A, Inactivated
- Moritella viscosa, Inactivated
- Infectious pancreatic necrosis virus, serotype Sp, Inactivated

Product identification

Isem tal-mediċina:

ALPHA JECT 6-2 injeksjonsvæske, emulsjon, vaksine til atlantisk laks

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-peritoneu

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

80.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

90.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

75.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

60.00 Relative Percentage Survival / 0.10 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

0.20 antigen unit(s) / 0.10 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal ġol-peritonew:

- **Atlantic salmon**

- Meat and offal. 0 degree day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI10AL02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Pharmaq AS

Marketing authorisation date:

6/07/2010

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Pharmaq AS

Awtorità responsabbli:

NOMA

Numru tal-awtorizzazzjoni:

02-1370

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

16/01/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

alpha ject62.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038814>